# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-128769

(43) Date of publication of application: 09.05.2002

JC07

, du?

(51)Int.Cl.

CO7D279/16 A61K 31/5415 A61P 1/02 A61P 19/02 A61P 29/00 A61P 35/04 A61P 43/00 CO7D417/12

(21)Application number: 2000-317103

(22)Date of filing:

17.10.2000

(71)Applicant: SUMITOMO PHARMACEUT CO LTD

(72)Inventor: MITSUMIZO FUMIO

KAMIKAWA YUMIKO

HOI HITOSHI

HORIUCHI YOSHIHIRO

# (54) BENZOTHIAZIN-3-ONE DERIVATIVE

# (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a medicine useful for treating and preventing articular diseases such as osteoarthritis and chronic rheumarthritis, cancer cell metastasis, gingivitis and the like. SOLUTION: This benzothiadin-3-one derivative is represented by formula (1) [X is a single bond or a heterogeneous atom; (n) is an integer of 1 to 6;

R1 is H, a halogen atom or a substituent; R2 is H or a substituent; R3 is H or a substituent (R2 and R3 are simultaneously not H) or R2 and R3 are bound to form a heterogeneous ring: R4, R5 and R6 are each a substituent] or its salt.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted 115

W.

registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

#### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

# **DETAILED DESCRIPTION**

# [Detailed Description of the Invention] [0001]

[Industrial Application] This invention relates to a new benzothiazin-3-ON derivative or its salt. It is related with the new new benzothiazin-3-ON derivative which checks matrix METARO protease activity in in the living body in a detail. Furthermore, a detail is metabolized in in the living body, and it is related with the prodrug which checks matrix METARO protease activity.

[0002]

[Description of the Prior Art] a group to which the collagen and the extra-cellular matrix represented by the proteoglycan which constitutes connective tissue are called a matrix protease -- it is metabolized with a proteolytic enzyme. The matrix METARO protease Collagenase (the matrix METARO protease -1, MMP-1), Gelatinase A (the matrix METARO protease -2, MMP-2) Stromelysin (the matrix METARO protease -3, MMP-3), Gelatinase B (the matrix METARO protease -9, MMP-9) Current [, such as collagenase 3 (the matrix METARO protease -13, MMP-13) and the film joint mold matrix METARO protease -1 (MT1-MMP, MMP-14), / 19 kinds of ] are known. If an extracellular matrix is normal, they are composition of these matrix METARO proteases, and the level of secretion, or is strictly controlled by the internality inhibitor (for example, TIMP (Tissue Inhibitor of matrix metallo protease)) in the outside of a cell. There are many reports about the relation of the disease which makes a symptom protease activity lifting produced when this balance collapses, and destruction of connective tissue.

[0003] for example, at the joint of the osteoarthritis and rheumatoid arthritis patient whose destruction of an articular cartilage is the description A matrix METARO protease, especially stromelysin, Collagenase is detected with a high level (). [Arthr.] Rheum., 33, and 388-397(1990); S. M.Krane etc. and "Modulation of matrix synthesis and degradation in joint inflammation, The Control of Tissue Damage", A.B.Glauert (Editor), Elsevier Sci.Publ., Amsterdam, 1988, and Ch.14, pp.179-195; Clin.Chim.Acta, 185, 73-80 (1989); Arthr.Rheum., 27, 305-312 (1984); J.Clin.Invest., 84, 678-685 (1989). In order for a cancer cell to permeate and transfer an organization and to form a secondary tumor Since the step which decomposes basement membrane is indispensable, the manifestation of matrix METARO proteases, such as Gelatinases A and B, and enzyme activity Seepage of a cancer cell, related (FEBS J. --) to transition ability 5 and 2145-2154(1991); Trends Genet., 6, 121-125 (1990); Cancer Res., 46, 1-7 (1986); Cell, 64, 327-336 (1990); Cancer and Metastasis Rev., 9,305-319 (1990). It is checked in the fibrocyte taken out from the organization which has shown the symptoms of gingivitis that collagenase and stromelysin are activated (J. Periodontal Res., 16, 417-424 (1981)). Moreover, those enzyme level is related with the seriousness of gingivitis (J. Periodontal Res., 22, 81-88 (1987)).

[0004] Collagenase -3 (the matrix METARO protease -13, MMP-13) A chronic joint rheumatic's synovial membrane, The osteoarthritis discovered (J. -- Clin.Invest., 97, 2011-2019(1996); J.Rheumatol., 23, and 509-595(1996); J.Biol.Chem. --) by the Homo sapiens chondrocyte whose symptoms are shown 271 23577-23581 (1996); J.Clin.Invest., 97, 761-768 (1996). Moreover, MMP-13 have the powerful decomposition activity over II mold collagen and AGURIKAN which are the main extra-cellular-matrix constituents of a cartilage matrix, and relation with the cartilage osteoarthritis and articular rheumatism is pointed out (J. Biol.Chem., 271, 1544-1550(1996); FEBS Lett., 380, 17-20 (1996)). Therefore, a matrix METARO protease inhibitor can be used as therapy agents, such as transition of articular diseases, such as osteoarthritis and rheumatoid arthritis, and a cancer cell, and gingivitis, and preventive. A matrix METARO protease besides destruction of the above extra-cellular matrices The conversion in the mature mold

of a tumor necrosis factor from a potential mold (Nature, 370, 555-557 (1994)), Decomposition of the alpha 1-antitrypsin which is serine protease inhibitor (FEBS Lett., 279, 191-194 (1991)), It is participating in the activation (Biochemistry, 29, 10261-10670(1990); J.Biol.Chem., 267, 21712-21719 (1992)) by both matrix METARO proteases. Therefore, a matrix METARO protease inhibitor can be used as an anti-inflammatory agent. However, the matrix METARO protease inhibitor which shows activity sufficient as drugs to current is not known. [0005]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] The technical problem of this invention is in offer of drugs useful as therapy agents, such as transition of articular diseases, such as osteoarthritis and rheumatoid arthritis, and a cancer cell, and gingivitis, and preventive.

[0006]

[Means for Solving the Problem] this invention persons are metabolized in in the living body, find out that it is the new prodrug which discovers matrix METARO protease inhibition activity, and came to complete this invention while the benzothiazin-3-ON derivative showed good oral absorbency, as a result of repeating examination wholeheartedly, in order to solve the above-mentioned technical problem.

[0007] That is, the invention in this application is the formula (1) of (1) following.

[Formula 2]

$$R^3$$
 $R^4$ 
 $N$ 
 $O$ 
 $R^3$ 
 $N$ 
 $O$ 
 $R^2$ 
 $R^3$ 
 $N$ 
 $O$ 
 $R^2$ 

(X expresses single bond, a sulfur atom, or an oxygen atom among a formula. n) The integer of 1 to 6 is expressed. R1 A hydrogen atom, a halogen atom, the alkyl group that may be permuted, The alkoxy group which may be permuted, an alkyl sulfonyl group, the aryloxy group which may be permuted, or the heteroaryloxy radical which may be permuted is expressed. R2 A hydrogen atom, the alkyloxy carbonyl which may be permuted, the alkyl which may be permuted, Or [R3 expresses / whether it expresses the carbamoyl group which may be permuted, or the annular carbamoyl group which may be permuted, or / a hydrogen atom, the alkyloxy carbonyl which may be permuted, or the alkyl which may be permuted (however, R2 and R3 do not become a hydrogen atom simultaneously) ] R2 and R3 join together and heterocycle is expressed. Or R4 A hydrogen atom, a carboxy group, a tetrazolyl group, an imidazolyl radical, a permutation alkyl group, An alkyl sulfonyl group, the carbamoyl group which may be permuted, or the alkyloxy carbonyl group which may be permuted is expressed. R5 A hydrogen atom, a carboxy group, a tetrazolyl group, an imidazolyl radical, a permutation alkyl group, expressing an alkyl sulfonyl group, the carbamoyl group which may be permuted, the annular carbamoyl group which may be permuted, or the alkyloxy carbonyl group which may be permuted. R6 expresses a hydrogen atom, a carboxy group, or the alkyloxy carbonyl group that may be permuted. The benzothiazin-3-ON derivative expressed or its salt.

- (2) The benzothiazin-3-ON derivative or its salt of the above-mentioned (1) publication whose n is the integer of 1 to 4.
- (3) A benzothiazin-3-ON derivative or its salt the above (1) whose R1 is a halogen atom, the alkoxy group which may be permuted, an alkyl sulfonyl group, the aryloxy group which may be permuted, or the heteroaryloxy radical which may be permuted, or given in (2).
- (4) The benzothiazin-3-ON derivative or its salt of the above-mentioned (3) publication whose X is single bond.
- (5) The benzothiazin-3-ON derivative or its salt of the above-mentioned (4) publication whose n is 1.
- (6) A benzothiazin-3-ON derivative or its salt given in either of above-mentioned (1) (5) whose R4 is a carboxy group, a tetrazole radical, an imidazole group, a permutation alkyl group, an alkyl sulfonyl group, the carbamoyl group that may be permuted, or the alkyloxy carbonyl group which may be permuted.
- (7) A benzothiazin-3-ON derivative or its salt given in either of above-mentioned (1) (5) whose R5 is a carboxy group, a tetrazole radical, an imidazole group, a permutation alkyl group, an alkyl sulfonyl group, the carbamoyl group

that may be permuted, the annular carbamoyl group which may be permuted, or the alkyloxy carbonyl group which may be permuted.

- (8) A benzothiazin-3-ON derivative or its salt given in either of above-mentioned (1) (7) whose R1 is a trifluoro methoxy group.
- (9) A benzothiazin-3-ON derivative or its salt given in either of above-mentioned (1) (7) which is the aryloxy group by which R1 may be permuted.
- [0008] (10) The above (1) Remedy constituent which contains the benzothiazin-3-ON derivative of a publication, or its salt in either of (9).
- (11) The above (1) Matrix METARO protease inhibitor which makes an active principle the benzothiazin-3-ON derivative of a publication, or its salt at either of (9).
- (12) The above (1) Articular disease therapy agent which makes an active principle the benzothiazin-3-ON derivative of a publication, or its salt at either of (9).
- (13) The above (1) Cancer transition inhibitor which makes an active principle the benzothiazin-3-ON derivative of a publication, or its salt at either of (9).
- (14) The above (1) Anti-inflammation therapy agent which makes an active principle the benzothiazin-3-ON derivative of a publication, or its salt at either of (9).
- (15) The above (1) Periodontitis therapy agent which makes an active principle the benzothiazin-3-ON derivative of a publication, or its salt at either of (9).
- (16) The above (1) Remedy constituent for taking orally which contains the benzothiazin-3-ON derivative of a publication, or its salt in either of (9). It is related with \*\*.

  [0009]

[Embodiment of the Invention] The substituent in this invention compound is explained below concretely. As an alkyl group in R1, the straight chain or branching alkyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, 2-butyl, 3-methylpropyl, 1, and 1-dimethylethyl, pentyl, hexyl, etc. are mentioned. As a substituent in the permutation alkyl group of R1 For example, a hydroxyl group, a halogen atom (for example, a fluorine, chlorine, a bromine, iodine, etc. are mentioned.) The alkoxy group of carbon numbers 1-6 (for example, the straight chain or branching alkoxy group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and, specifically, methoxy and ethoxy \*\* propoxy, 2-propoxy, butoxy, 1, and 1-dimethylethoxy, pentoxy, HEKISOKISHI, etc. are mentioned.) etc. -- it may be mentioned, an adjoining alkoxy group may join together, for example, a methylene dioxy radical and an ethylene dioxy radical may be formed. . as the number of the substituents in the permutation alkyl group of R1 -- 1 -- or the same or different plurality is mentioned, the same or 1 to different 3 is specifically mentioned, and the same or 1 to different 2 is desirable. As an alkoxy group in R1, the straight chain or branching alkoxy group of carbon numbers 1-6 is mentioned, for example, and, specifically, methoxy and ethoxy.\*\* propoxy, 2-propoxy, butoxy, 1, and 1dimethylethoxy, pentoxy, HEKISOKISHI, etc. are mentioned. As a substituent in the permutation alkoxy group of R1, the alkoxy group (for example, the straight chain or branching alkoxy group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and, specifically, methoxy and ethoxy \*\* propoxy, 2-propoxy, butoxy, 1, and 1-dimethylethoxy, pentoxy, HEKISOKISHI. etc. are mentioned.) of a halogen atom (for example, a fluorine, chlorine, a bromine, iodine, etc. are mentioned.) and carbon numbers 1-6 etc. is mentioned, for example. As an alkyl sulfonyl group in R1, the alkyl sulfonyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, for example, and methylsulfonyl, an ethyl sulfonyl, a propyl sulfonyl, a butyl sulfonyl, a pentyl sulfonyl, a hexyl sulfonyl, etc. are specifically mentioned.

[0010] As an aryloxy group in R1, the aryloxy group of carbon numbers 6-10 is mentioned, and, specifically, a phenyloxy radical etc. is mentioned. As a substituent in the permutation aryloxy group of R1 For example, a hydroxyl group, a halogen atom (for example, a fluorine, chlorine, a bromine, iodine, etc. are mentioned.) The alkoxy group of carbon numbers 1-6 (for example, the straight chain or branching alkoxy group of carbon numbers 1-6 is mentioned specifically) For example, methoxy and ethoxy \*\* propoxy, 2-propoxy, butoxy, The alkoxy group permuted by halogen atoms, such as 1 and 1-dimethylethoxy, pentoxy, and HEKISOKISHI, (for example, trifluoro methoxy, 1 and 1, 1-trifluoroethoxy, pentafluoro ethoxy \*\* TORIKURORO methoxy, etc. are mentioned.) It is mentioned. Moreover, an adjoining alkoxy group may join together, for example, a methylene dioxy radical and an ethylene dioxy radical may be formed. An alkyl sulfonyl group (for example, the alkyl sulfonyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and methylsulfonyl, an ethyl sulfonyl, a propyl sulfonyl, a butyl sulfonyl, a pentyl sulfonyl, a hexyl sulfonyl, etc. are specifically mentioned.) etc. is mentioned. as the number of the substituents in the permutation aryloxy group of R1 --

1 -- or the same or different plurality is mentioned, the same or 1 to different 3 is specifically mentioned, and the same or 1 to different 2 is desirable. As a heteroaryloxy radical in R1, the heteroaryloxy radical which has 1 to 2 is mentioned in a nitrogen atom, and, specifically, a pyridyloxy radical, a pyrimidyl oxy-radical, etc. are mentioned. As a substituent in the permutation heteroaryloxy radical of R1 For example, a hydroxyl group, a halogen atom (for example, a fluorine, chlorine, a bromine, iodine, etc. are mentioned.) The alkoxy group of carbon numbers 1-6 (for example, the straight chain or branching alkoxy group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and, specifically, methoxy and ethoxy \*\* propoxy, 2-propoxy, butoxy, 1, and 1-dimethylethoxy, pentoxy, HEKISOKISHI, etc. are mentioned.) The alkoxy group (for example, trifluoro methoxy, 1 and 1, 1-trifluoroethoxy, pentafluoro ethoxy \*\* TORIKURORO methoxy, etc. are mentioned.) permuted by the halogen atom is mentioned, as the number of the substituents in the permutation heteroaryloxy radical of R1 -- 1 -- or the same or different plurality is mentioned, the same or 1 to different 3 is specifically mentioned, and the same or 1 to different 2 is desirable.

[0011] As an alkyloxy carbonyl group in R2, the alkyloxy carbonyl group of carbon numbers 2-7 is mentioned, for example, and, specifically, methyloxy carbonyl, ethyloxy carbonyl, propyloxy carbonyl, 2-propyloxy carbonyl, butyloxy carbonyl, hexyloxy carbonyl, etc. are mentioned. As an alkyl group in the permutation alkyl of R2, the straight chain or branching alkyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, 2-butyl, 3-methylpropyl, 1, and 1-dimethylethyl, pentyl, hexyl, etc. are mentioned. as the substituent in the permutation alkyl group of R2 -- an alkyloxy carbonyl group (for example, the alkyloxy carbonyl group of carbon numbers 2-7 is mentioned, and, specifically, methyloxy carbonyl, ethyloxy carbonyl, propyloxy carbonyl, 2-propyloxy carbonyl, butyloxy carbonyl, pentyloxy carbonyl, hexyloxy carbonyl, etc. are mentioned.) -- further -- a maleic anhydride, a methyl maleic anhydride, etc. -- etc. -- it is mentioned. As a carbamoyl group by which R2 may be permuted Alkyl carbamoyl group (for example, the alkyl carbamoyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned) Specifically Methylcarbamoyl, ethyl carbamoyl, propyl carbamoyl, 2-propyl carbamoyl, butylcarbamoyl, 2-butylcarbamoyl, 3-methylpropyl carbamoyl, ethyl carbamoyl, propyl carbamoyl, pentyl carbamoyl, hexyl carbamoyl, etc. are mentioned. Dialkyl carbamoyl group (for example, as a dialkyl carbamoyl group of carbon numbers 2-12) for example, dimethyl carbamoyl, diethylcarbamoyl, ethyl methylcarbamoyl, dipropyl carbamoyl, dibutyl carbamoyl, etc. are mentioned. It is mentioned.

[0012] As an annular carbamoyl group by which R2 may be permuted, a cycloalkyl carbamoyl group (for example, the cycloalkyl carbamoyl group of carbon numbers 3-7 is mentioned, for example, cyclo propyl carbamoyl, cyclo butylcarbamoyl, cyclopentyl carbamoyl, cyclohexyl carbamoyl, etc. are mentioned.) is mentioned. As a substituent of the permutation alkyl carbamoyl group in R2, a hydroxyl group, a carboxy group, a halogen atom (for example, a fluorine atom, a chlorine atom, a bromine atom, and an iodine atom are mentioned.), etc. are mentioned. As a substituent of a permutation dialkyl carbamoyl group, a hydroxyl group, a carboxy group, a halogen atom (for example, a fluorine atom, a chlorine atom, a bromine atom, and an iodine atom are mentioned.), heterocycle (for example, 0 to 1 or oxygen atom \*\*\*\* heterocycle is mentioned [ atom / nitrogen ] in 1 to 2 and an oxygen atom, and, specifically, a pyrrolidine, a pyrrolidone, a piperidine, an imidazole, a morpholine, and Fran \*\* are mentioned.), etc. are mentioned. As a substituent of the permutation cycloalkyl carbamoyl group in R2, a hydroxyl group, a carboxy group, a halogen atom (for example, a fluorine atom, a chlorine atom, a bromine atom, and an iodine atom are mentioned.), etc. are mentioned. as the number of the substituents in the permutation carbamoyl group of R2, a permutation alkyl carbamoyl group, and a permutation cycloalkyl carbamoyl group -- 1 -- or the same or different plurality is mentioned, the same or 1 to different 2 is desirable.

[0013] As an alkyloxy carbonyl group in R3, the alkyloxy carbonyl group of carbon numbers 2-7 is mentioned, for example, and, specifically, methyloxy carbonyl, ethyloxy carbonyl, propyloxy carbonyl, 2-propyloxy carbonyl, butyloxy carbonyl, hexyloxy carbonyl, etc. are mentioned. As an alkyl group in the permutation alkyl of R3, the straight chain or branching alkyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, 2-butyl, 3-methylpropyl, 1, and 1-dimethylethyl, pentyl, hexyl, etc. are mentioned. as the substituent in the permutation alkyl group of R3 -- an alkyloxy carbonyl group (for example, the alkyloxy carbonyl group of carbon numbers 2-7 is mentioned, and, specifically, methyloxy carbonyl, ethyloxy carbonyl, propyloxy carbonyl, 2-propyloxy carbonyl, butyloxy carbonyl, pentyloxy carbonyl, hexyloxy carbonyl, etc. are mentioned.) -- a maleic anhydride, a methyl maleic anhydride, etc. are mentioned further. However, R2 and R3 do not become a hydrogen atom simultaneously. As heterocycle which R2 and R3 combine and form, iso oxazolidine -3, 5-dione, 4, and 4-dimethyl iso oxazolidine -3, 5-dione, etc. are mentioned, for example.

[0014] As an alkyl group of the permutation alkyl group in R4, the straight chain or branching alkyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, 2-butyl, 3-methylpropyl, 1, and 1dimethylethyl, pentyl, hexyl, etc. are mentioned. As a substituent in the permutation alkyl group of R4, a hydroxyl group, the amino group, a guanidino radical, a carboxy group, a halogen atom, etc. are mentioned, as the number of the substituents in the permutation alkyl group of R4 -- 1 -- or the same or different plurality is mentioned, the same or 1 to different 3 is specifically mentioned, and the same or 1 to different 2 is desirable. As an alkyl sulfonyl group in R4, the alkyl sulfonyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, for example, and methylsulfonyl, an ethyl sulfonyl, a propyl sulfonyl, a butyl sulfonyl, a pentyl sulfonyl, a hexyl sulfonyl, etc. are specifically mentioned. As a permutation carbamoyl group in R4, an alkyl carbamoyl group for example, the alkyl carbamoyl group of carbon numbers 1-6 mentions -- having -- concrete -- methylcarbamoyl -- ethyl carbamoyl, propyl carbamoyl, 2-propyl carbamoyl, butylcarbamoyl, 2-butylcarbamoyl, 3-methylpropyl carbamoyl, 1, and 1-dimethylethyl carbamoyl, pentyl carbamoyl, hexyl carbamoyl, etc. are mentioned. Cycloalkyl carbamoyl group (for example, the cycloalkyl carbamoyl group of carbon numbers 3-7 is mentioned) cyclo propyl carbamoyl, cyclo butylcarbamoyl, cyclopentyl carbamoyl, cyclopexyl carbamoyl, etc. are mentioned. Permutation alkyl carbamoyl group (as an alkyl carbamoyl group part) The alkyl carbamoyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned. Specifically For example, methylcarbamoyl, Ethyl carbamoyl, propyl carbamoyl, 2-propyl carbamoyl, butylcarbamoyl, 2-butylcarbamoyl, 3-methylpropyl carbamoyl, 1, and 1dimethylethyl carbamoyl, pentyl carbamoyl, hexyl carbamoyl, etc. are mentioned. As a substituent, a hydroxyl group, a carboxy group, a halogen atom (for example, a fluorine atom, a chlorine atom, a bromine atom, and an iodine atom are mentioned.), heterocycle (for example, 0 to 1 or oxygen atom \*\*\*\* heterocycle is mentioned [ atom / nitrogen ] in 1 to 2 and an oxygen atom, and, specifically, a pyrrolidine, a pyrrolidone, a piperidine, an imidazole, a morpholine, and Fran \*\* are mentioned.), etc. are mentioned.

[0015] as the number of the substituents in the permutation carbamoyl group of R4 -- 1 -- or the same or different plurality is mentioned, the same or 1 to different 3 is specifically mentioned, and the same or 1 to different 2 is desirable. As an alkyloxy carbonyl group in R4, the alkyloxy carbonyl group of carbon numbers 2-7 is mentioned, for example, and, specifically, methyloxy carbonyl, ethyloxy carbonyl, propyloxy carbonyl, 2-propyloxy carbonyl, butyloxy carbonyl, pentyloxy carbonyl, hexyloxy carbonyl, etc. are mentioned. As a substituent in the permutation alkyloxy carbonyl group of R4, cycloalkyloxy carbonyloxy group (for example, the cycloalkyloxy carbonyloxy group of carbon numbers 4-8 is mentioned, and, specifically, cyclopropyloxy carbonyloxy, cyclobutyloxy carbonyloxy, cyclopenthyloxycarbonyloxy, cyclohexyloxy carbonyloxy, etc. are mentioned.) etc. is mentioned. [0016] As an alkyl group of the permutation alkyl group in R5, the straight chain or branching alkyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, and, specifically, methyl, ethyl, propyl, 2-propyl, butyl, 2-butyl, 3-methylpropyl, 1, and 1dimethylethyl, pentyl, hexyl, etc. are mentioned. As a substituent in the permutation alkyl group of R5, a hydroxyl group, the amino group, a guanidino radical, a carboxy group, a halogen atom, etc. are mentioned, as the number of the substituents in the permutation alkyl group of R5 -- 1 -- or the same or different plurality is mentioned, the same or 1 to different 3 is specifically mentioned, and the same or 1 to different 2 is desirable. As an alkyl sulfonyl group in R5, the alkyl sulfonyl group of carbon numbers 1-6 is mentioned, for example, and methylsulfonyl, an ethyl sulfonyl, a propyl sulfonyl, a butyl sulfonyl, a pentyl sulfonyl, a hexyl sulfonyl, etc. are specifically mentioned. As a permutation carbamoyl group in R5, an alkyl carbamoyl group for example, the alkyl carbamoyl group of carbon numbers 1-6 mentions -- having -- concrete -- methylcarbamoyl -- ethyl carbamoyl, propyl carbamoyl, 2-propyl carbamoyl, butylcarbamoyl, 2-butylcarbamoyl, 3-methylpropyl carbamoyl, 1, and 1-dimethylethyl carbamoyl, pentyl carbamoyl, hexyl carbamoyl, etc. are mentioned. Dialkyl carbamoyl group (for example, as a dialkyl carbamoyl group of carbon numbers 2-12) for example, dimethyl carbamoyl, diethylcarbamoyl, ethyl methylcarbamoyl, dipropyl carbamoyl, dibutyl carbamoyl, etc. are mentioned. Cycloalkyl carbamoyl group (for example, the cycloalkyl carbamoyl group of carbon numbers 3-7 is mentioned, for example, cyclo propyl carbamoyl, cyclo butylcarbamoyl, cyclopentyl carbamoyl, cyclohexyl carbamoyl, etc. are mentioned.)

(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開發号

特開2002-128769

(P2002-128769A)

(43)公開日 平成14年5月9日(2002.5.9)

(51) Int.CL?		識別記号	FI					ラーマコード(参考)
C 0 7 D 279/16			C 0 7 D 279/16				4 C 0 3 6	
A61K 9	31/5415		A6	1 K	31/5415			4 C 0 6 3
A61P	1/02		A 6	1 P	1/02			4C086
1	19/02				19/02			
2	29/00				29/00			
		象商查審	未商求	部落	党項の数1	5 OL	(全 19 页	() 最終質に総
(21)出願番号		特職2000-317103(P2000-317103)	(71)	<b>出廢</b> ,	人 00018	3370		
					住友等	以萊株式	会社	
(22)出験日		平成12年10月17日(2000.10.17)			大阪	<b>存大阪市</b>	中央区道修	町2丁目2番85
			(72)	発明	者 三燥	文雄		
					大阪	市此花区	審日出中3	丁目1番98号(
					友製	媒株式会	社内	
			(72)	発明	者 神川	由美子		
					大阪	市此花区	森日出中3	丁目1番98号 6
					友製	条件式会	社内	
			(74)	代理	人 10010	7629		
					弁理:	上 中村	敏夫	
								最終質に統

# (54) 【発明の名称】 ベンゾテアジンー3ーオン誘導体

# (57)【要約】

(修正有)

【課題】 変形性関節症、慢性関節リウマチなどの関節 疾患、癌細胞の転移、歯肉炎などの治療剤、予防剤とし て有用な薬剤の提供。

# 【解決手段】 式(1)

(式中、Xは、単結合、異種原子を表し、nは、1から 6の整数を表し、R<sup>1</sup> は、水素原子、ハロゲン原子、置 換基を表し、R<sup>2</sup> は、水素原子、置換基を表すか、R<sup>3</sup> 24、水素原子、置換基を表すか、R<sup>3</sup> (2)

特闋2002-128769

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(1)

#### [{tl]

(式中、Xは、単結合、議業原子または酸素原子を表 し、nは、1から6の整数を表し、R<sup>1</sup>は、水素原子、 ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換され でもよいアルコキシ基、アルキルスルホニル基、置換さ れてもよいアリールオキシ基または置換されてもよいへ テロアリールオキシ基を表し、R2は、水素原子、置換 されてもよいアルキルオキシカルボニル、置換されても よいアルキル、窗袋されてもよいカルバモイル基または 置換されてもよい環状カルバモイル基を表すか、R <sup>3</sup> は、水素原子、置換されてもよいアルキルオキシカル ボニルまたは置換されてもよいアルキルを表すか。(但 し、R<sup>2</sup> とR<sup>3</sup> は、同時に水素原子となることはな い。) または、R2 とR3 が結合してヘテロ環を表し、 R4は、水素原子、カルボキシ基、テトラゾリル基、イ ミダゾリル基、置換アルキル基、アルキルスルホニル 基、置換されてもよいカルバモイル基または置換されて もよいアルキルオキシカルボニル基を表し、R®は、水 素原子、カルボキシ基、テトラゾリル基、イミダゾリル 基、置換アルキル基、アルキルスルホニル基、置換され 30 する抗炎症治療剤。 てもよいカルバモイル基。置換されてもよい環状カルバ モイル基または置換されてもよいアルキルオキシカルボ ニル基を表し、R®は、水素原子、カルボキシ基または 置換されてもよいアルキルオキシカルボニル基を表 す。)で表されるベンゾチアジン-3-オン誘導体また はその塩。

【請求項2】 mが1から4の整数である請求項1記載 のベンゾチアジンー3ーオン誘導体またはその塩。

【請求項3】 R!が、ハロゲン原子、置換されてもよ よいアリールオキシ基または置換されてもよいヘテロア リールオキシ墓である請求項!または2記載のベンゾチ アジンー3ーオン誘導体またはその塩。

【請求項4】 - Xが単結合である請求項3記載のベンゾ ルト、研究は休ままりもたかは

もよいアルキルオキシカルボニル基である、請求項1~ 5のいずれかに記載のベンゾチアジン-3-オン誘導体 またはその塩。

【請求項7】 R<sup>5</sup> がカルボキシ基、テトラゾール基、 イミダゾール墓、置換アルキル基、アルキルスルホニル 基、置換されてもよいカルバモイル基、置換されてもよ い環状カルバモイル基または置換されてもよいアルキル オキシカルボニル基である請求項1~5のいずれかに記 載のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその塩。

10 【請求項8】 R! がトリフルオロメトキシ基である請 ン誘導体またはその塩。

【請求項9】 R! が置換されてもよいアリールオキシ 基である請求項1~7のいずれかに記載のベンゾチアジ ン-3-オン誘導体またはその塩。

【請求項10】 請求項1~9のいずれかに記載のベン ゾチアジンー3-オン誘導体またはその塩を含有する医 菜組成物。

【請求項11】 請求項1~9のいずれかに記載のベン 20 ゾチアジンー3ーオン誘導体またはその塩を有効成分と するマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤。

【請求項12】 請求項1~9のいずれかに記載のベン ゾチアジンー3-オン誘導体またはその塩を有効成分と する関節疾患治療剤。

【請求項13】 請求項1~9のいずれかに記載のベン ゾチアジンー3-オン誘導体またはその塩を有効成分と する癌転移抑制剤。

【請求項14】 請求項1~9のいずれかに記載のベン ゾチアジンー3-オン誘導体またはその塩を有効成分と

【請求項15】 請求項1~9のいずれかに記載のベン ゾチアジンー3ーオン誘導体またはその塩を有効成分と する歯周炎治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なベンゾチアジン -3-オン誘導体またはその塩に関する。詳細には生体 内においてマトリックスメタロプロテアーゼ活性を阻害 する新規な新規なベンゾチアジンー3-オン誘導体にか いアルコキシ墓、アルキルスルボニル墓、置換されても 40 んする。 更に詳細には、生体内において代謝され、マト リックスメタロプロテアーゼ活性を阻害するプロドラッ グに関する。

[0002]

【従来の技術】結合組織を構成する。コラーゲン。プロ がけんさけかさ さかつ smash コーレ ロートゥレー コー

ン(マトリックスメタロプロテアーゼー3、MMPー3)、ゼラチナーゼB(マトリックスメタロプロテアーゼー9、MMPー9)、コラゲナーゼー3(マトリックスメタロプロテアーゼー13、MMPー13)、 機結合型マトリックスメタロプロテアーゼー1(MT1-MMP、MMPー14)など、現在19種類が知られている。細胞外マトリックスは、正常では、これらのマトリックスメタロプロテアーゼの合成、分泌のレベルで、あるいは細胞外での内在性阻害物質(例えば、TIMP(Tissue Inhibitor of matrix metallo protease))によって厳密に制御されている。このバランスが崩れた場合に生じるプロテアーゼ活性上昇と結合組織の破壊を症状とする疾患の関連について、多くの報告がある。

【0003】例えば、関節軟骨の破壊が特徴である、変形性 関節症、慢性関節リウマチ患者の関節では、マトリック スメタロプロテアーゼ、特にストロメリシン、コラゲナ ーゼが高レベルで検出されている(Arthr. Rheum.,33, 388-397(1990); S.M.Krane⇔, `Modulation of matrix synthesis and degradation in joint inflammation, The Control of Tissue Damage , A.B.Glauert(Edito r), Elsevier Sci. Publ., Amsterdam, 1988, Ch.14, p p. 179-195; Clin.Chim.Acta, 185, 73-80(1989); Arth r.Rheum., 27, 305-312(1984); J.Clin.Invest., 84, 6 78-685(1989))。癌細胞が組織を浸潤し、転移して二次 **腫瘍を形成するためには、基底膜を分解するステップが** 必須であることから、ゼラチナーゼA、B等のマトリッ クスメタロプロテアーゼの発現、酵素活性は、癌細胞の 浸潤. 転移能と関係している(FEBS J., 5, 2145-2154) (1991); Trends Genet., 6, 121-125(1990); Cancer Re s.,<u>46</u>, 1-7(1986); Cell, 64, 327-336(1990); Cancer and Metastasis Rev., 9,305-319(1990))。歯肉炎を発 症している組織から取り出した繊維芽細胞において、コ ラグナーゼ、ストロメリシンが活性化されていることが 確認されている(J.Pernodontal Res., 15, 417-424(19 81))。また、それらの酵素レベルは、歯肉炎の重度と 関連づけられている(J.Pernodontal Res., 22, 81-88 (1987)

【0004】コラゲナーゼー3(マトリックスメタロプロテ アーゼー13、MMP-13)は慢性関節リューマチ島 者の滑膜、変形性関節症を発症しているヒト軟骨細胞で 40 節疾患、癌細胞の転移、歯肉炎などの治療剤、予防剤として使用できる。マトリックスメタロプロテアーゼは、上述のような細胞外マトリックスの破壊のほかにも、腫瘍壊死因子の潜在型から成熟型への変換(Nature、370、555-557(1994))、セリンプロテアーを阻害物質であるα1ーアンチトリプシンの分解(FEBS Lett., 279, 191-194(1991))、マトリックスメタロプロテアーを相互による活性化(Brochemistry、29, 10261-10670(1990); 1.Brol.Chem.、267、21712-21719(1992))に関与している。従って、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤は、抗炎症剤として使用できる。しかし、現在まで医薬品として充分な活性を示すマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤は知られていない。

# [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、変形 性関節症、慢性関節リウマチなどの関節疾患、癌細胞の 転移、歯肉炎などの治療剤、予防剤として有用な薬剤の 提供にある。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討を重ねた結果、ベンゾチアジンー3ーオン誘導体が良好な経口吸収性を示すとともに、生体内において代謝され、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害活性を発現する新規なプロドラッグであることを見いだし、本発明を完成させるに至った。

【0007】即ち、本願発明は、

# (1) 下記の式(1)

#### 【化2】

(式中、Xは、単結合、議黄原子または酸素原子を表し、nは、1から6の整数を表し、R は、水素原子、ハロゲン原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルコキシ基、アルキルスルホニル基、置換さ

5

ミダゾリル基、置換アルキル基、アルキルスルホニル基、置換されてもよいカルバモイル基または置換されてもよいアルキルオキシカルボニル基を表し、R®は、水素原子、カルボキシ基、テトラゾリル基、置換されてもよいカルバモイル基、置換されてもよいカルバモイル基。置換されてもよいアルキルオキシカルボニル基を表し、R®は、水素原子、カルボキシ基または置換されてもよいアルキルオキシカルボニル基を表す。)で表されるベンゾチアジンー3ーオン誘導体また 10 はその塩。

- (3) R<sup>1</sup> が、ハロゲン原子、置換されてもよいアルコキシ墓、アルキルスルボニル基、置換されてもよいアリールオキシ基または置換されてもよいヘテロアリールオキシ墓である上記(1)または(2)記載のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその塩。
- (4) Xが単結合である上記(3)記載のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその塩。
- (5) nが1である上記(4)記載のベンゾチアジンー  $3 \pi$ ン誘導体またはその塩。
- (6) R\*がカルボキシ墓、テトラゾール基、イミダゾール墓、置換アルキル基、アルキルスルボニル墓、置換されてもよいカルバモイル墓または置換されてもよいアルキルオキシカルボニル墓である、上記(1)~(5)のいずれかに記載のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその塩。
- (7) R<sup>5</sup> がカルボキシ墓、テトラゾール基、イミダゾール墓、置換アルキル基、アルキルスルボニル墓、置換 30 されてもよいカルバモイル墓、置換されてもよい環状カルバモイル基または置換されてもよいアルキルオキシカルボニル基である上記(1)~(5)のいずれかに記載のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその塩。
- (8)  $R^1$  がトリフルオロメトキシ基である上記(1)  $\sim$  (7) のいずれかに記載のベンゾチアジン-3 オン誘導体またはその塩。
- (9) R! が置換されてもよいアリールオキシ基である 上記(1)~(7)のいずれかに記載のベンゾチアジン -3-オン誘導体またはその類。

チアジン-3-オン誘導体またはその塩を有効成分とす る癌転移抑制剤。

- (14)上記 $(1) \sim (9)$ のいずれかに記載のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその塩を有効成分とする抗炎症治療剤。
- (15)上記  $(1) \sim (9)$  のいずれかに記載のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその塩を有効成分とする歯周炎治療剤。
- (16)上記(1)~(9)のいずれかに記載のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその塩を含有する経回用医薬組成物。等に関する。

[0009]

(4)

【発明の実施形態】本発明化合物における置換墓を具体 的に以下に説明する。R! におけるアルキル基として は、炭素数1から6の直鎖もしくは分枝アルキル基が夢 げられ、具体的には、例えば、メチル」エチル」プロピ ル、2-プロピル、ブチル、2-ブチル、3-メチルブ ロビル、1,1-ジメチルエチル、ペンチル、ヘキシル 等が挙げられる。R!の置換アルキル基における置換基 20 としては、例えば水酸基、ハロゲン原子(例えば、フッ 素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。)、炭素数1 から6のアルコキシ基(例えば、炭素数1から6の直鎖 もしくは分枝アルコキシ墓が挙げられ具体的には、例え は、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、2-プロポキ シ、ブトキシ、1、1ージメチルエトキシ、ペントキ シ、ヘキソキシ等が挙げられる。)等が挙げられ、また 隣接するアルコキシ基が結合して、例えばメチレンジオ キシ墓、エチレンジオキシ墓を形成してもよい。。R!。 の置換アルキル墓における置換基の敷としては、1また は同一または異なる複数個が挙げられ、具体的には同一 または異なる1から3が挙げられ、同一または異なる1 から2が好ましい。 R! におけるアルコキシ基として は、例えば炭素数1から6の直鎖もしくは分枝アルコキ シ墓が挙げられ、具体的には、例えば、メトキシ、エト キシ、プロボキシ、2-プロボキシ、ブトキシ、1、1 ージメチルエトキシ、ペントキシ、ヘキソキシ等が挙げ られる。R<sup>1</sup>の置換アルコキシ基における置換基として は、例えば、ハロゲン原子(例えば、ブッ素、塩素、臭 素。ヨウ素等が挙げられる。)、炭素数1から6のアル 40 コキシ基(例えば、炭素教)から6の直鎖もしくは分枝

8

数6から10のアリールオキシ基が挙げられ、具体的に は、例えばフェニルオキシ基等が挙げられる。 R 「の置 換アリールオキシ基における置換基としては、例えば、 水酸基、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、 ヨウ素等が挙げられる。)、炭素数1から6のアルコキ シ墓(例えば、炭素数1から6の直鎖もしくは分枝アル コキシ基が挙げられ具体的には、例えば、メトキシ、エ トキシ、プロポキシ、2-プロポキシ、ブトキシ、1, 1-ジメチルエトキシ、ペントキシ、ヘキソキシ等) ハ ロゲン原子で置換されたアルコキシ墓(例えば、トリフ ルオロメトキシ、1、1、1-トリフルオロエトキシ、 ペンタフルオロエトキシ、トリクロロメトキシ等が挙げ られる。) が挙げられる。また隣接するアルコキシ基が 結合して、例えばメチレンジオキシ蟇。エチレンジオキ シ墓を形成してもよい。)、アルキルスルボニル墓(例 えば炭素数1から6のアルキルスルポニル基が挙げる れ、具体的には例えば、メチルスルポニル、エチルスル ホニル、プロビルスルポニル、ブチルスルポニル、ペン チルスルボニル。ヘキシルスルボニル等が挙げられ る。) 等が挙げられる。R D 置換アリールオキシ基に おける置換基の数としては、1または同一または異なる 複数個が挙げられ、具体的には同一または異なる1から 3が挙げられ、同一または異なる1から2が好ましい。 R におけるヘテロアリールオキシ墓としては、窒素原 子を1から2を有するヘテロアリールオキシ基が挙げら れ、具体的には、例えばビリジルオキシ基、ビリミジル オキシ基等が挙げられる。R!の置換へテロアリールオ キシ墓における置換基としては、例えば、水酸基、ハロ ゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙 けられる。) 炭素数1から6のアルコキシ基(例え は、炭素数1から6の直鎖もしくは分枝アルコキシ基が 挙げられ具体的には、例えば、メトキシ、エトキシ、ブ ロポキシ、2ープロポキシ、ブトキシ、1、1ージメチ ルエトキシ、ペントキシ、ヘキソキシ等が挙げられ る。)、ハロゲン原子で置換されたアルコキシ墓(例え ば、トリフルオロメトキシ、1、1、1-トリフルオロ エトキシ、ペンタフルオロエトキシ、トリクロロメトキ シ等が挙げられる。)等が挙げられる。R の置換へテ ロアリールオキシ基における置換基の数としては、1ま たは同一または異なる複数個が挙げられ、具体的には同

7

くは分枝アルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、 メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、ブチル、2 ープチル、3-メチルプロビル、1、1-ジメチルエチ ル、ベンチル、ヘキシル等が挙げられる。R<sup>2</sup>の置換ア ルキル基における置換基としては、アルキルオキシカル ボニル基(例えば炭素数2から7のアルキルオキシカル ボニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルオキ シカルボニル。エチルオキシカルボニル、プロビルオキ シカルボニル、2-プロビルオキシカルボニル、ブチル 19 オキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル。ヘキシ ルオキシカルボニル等が挙げられる。)、さらには無水 マレイン酸、メチル無水マレイン酸等が等が挙げられ る。R<sup>2</sup> の置換されてもよいカルバモイル基としては、 アルキルカルバモイル基(例えば、炭素数1から6のア ルキルカルバモイル基が挙げられ、具体的にはメチルカ ルバモイル、エチルカルバモイル、プロピルカルバモイ ル、2ープロピルカルバモイル、プチルカルバモイル、 2-ブチルカルバモイル。3-メチルプロピルカルバモ **イル、1、1 - ジメチルエチルカルバモイル、ペンチル** カルバモイル。ヘキシルカルバモイル等が挙げられ る。)、ジアルキルカルバモイル基(例えば、炭素数2 から12のジアルキルカルバモイル墓としては、例え は、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エ チルヌチルカルバモイル。ジプロピルカルバモイル、ジ ブチルカルバモイル等が挙げられる。) が挙げられる。 【0012】R2 の置換されてもよい環状カルバモイル基と しては、シクロアルキルカルバモイル墓(例えば炭素数 3から7のシクロアルキルカルバモイル基が挙げられ例 えば、シクロプロピルカルバモイル、シクロブチルカル バモイル、シクロペンチルカルバモイル、シクロヘキシ ルカルバモイル等が挙げられる。)が挙げられる。R<sup>2</sup> における置換アルキルカルバモイル基の置換基として は、水酸基、カルボキシ蟇、ハロゲン原子(例えば、フ ッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられ る。)等が挙げられる。置換ジアルキルカルバモイル基 の置換基としては、水酸基、カルボキシ基、ハロゲン原 子(例えば、ブッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素 原子が挙げられる。)、ヘチロ環(例えば、窒素原子を 1から2及び酸素原子をりから1または酸素原子含むへ テロ環が挙げられ、具体的には、例えば、ピロリジン、

(6)

好ましい。

【0013】R® におけるアルキルオキシカルボニル墓とし ては、例えば炭素数2から?のアルキルオキシカルボニ ル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルオキシカ ルボニル、エチルオキシカルボニル、プロピルオキシカ ルボニル、2-プロピルオキシカルボニル、ブチルオキ シカルボニル。ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオ キシカルボニル等が挙げられる。R®の置換アルキルに おけるアルキル墓としては、炭素数1から6の直鎖もし くは分枝アルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、 メチル、エチル、プロピル、2-プロピル、ブチル、2 ープチル、3-メチルプロビル、1、1-ジメチルエチ ル」ペンチル、ヘキシル等が挙げられる。R®の置換ア ルキル基における置換基としては、アルキルオキシカル ボニル基(例えば炭素数2から7のアルキルオキシカル ボニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルオキ シカルボニル。エチルオキシカルボニル、プロビルオキ シカルボニル、2-プロビルオキシカルボニル、ブチル オキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル。ヘキシ ルオキシカルボニル等が挙げられる。)、さらには無水 20 れる。 マレイン酸、メチル無水マレイン酸等が挙げられる。但 し、R<sup>2</sup> とR<sup>3</sup> は、同時に水素原子となることはない。 R<sup>2</sup> とR<sup>3</sup> が結合して形成するヘテロ環としては、例え ば、インオキサゾリジン-3、5-ジオン、4、4-ジ メチルイソオキサゾリジン-3、5-ジオン等が挙げら れる。

9

【0014】R\*における置換アルキル基のアルキル基としては、炭素数1から6の直鎖もしくは分枝アルキル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチル、エチル、プロビル、2ープロビル、ブチル、2ープチル、3ーメチルプロビル、1、1ージメチルエチル、ペンチル、ヘキシル等が挙げられる。R\*の置換アルキル基における置換基としては、水酸基、アミノ基、グアニジノ基、カルボキシ基、ハロゲン原子等が挙げられる。R\*の置換基の数としては、1または同一または異なる複数個が挙げられ、同一または異なる1から3が挙げられ、同一または異なる1から2が好ましい。R\*におけるアルキルスルボニル基としては、例えば炭素数1から6のアルキルスルボニル基が挙げられ、同一または異なる1から2が好ました。R\*におけるアルキルスルボニル基とがあり、具体的には例えば、メチルスルボニル

10

クロアルキルカルバモイル墓(例えば炭素数3から7の シクロアルキルカルバモイル基が挙げられ例えば、シク ロプロピルカルバモイル、シクロブチルカルバモイル、 シクロペンチルカルバモイル、シクロヘキシルカルバモ イル等が挙げられる。) 置換アルキルカルバモイル基 (アルキルカルバモイル基部分としては、例えば、炭素 数1から6のアルキルカルバモイル墓が挙げられ、具体 的にはメチルカルバモイル。エチルカルバモイル。プロ ビルカルバモイル、2 - プロビルカルバモイル、プチル 10 カルバモイル、2ープチルカルバモイル、3ーメチルプ。 ロビルカルバモイル、1、1-ジメチルエチルカルバモ イル、ペンチルカルバモイル、ヘキシルカルバモイル等 が挙げられる。置換基としては、水酸基、カルボキシ 基、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭 素原子、ヨウ素原子が挙げられる。)、ヘテロ環(例え は、窒素原子を1から2及び酸素原子を0から1または 酸素原子含むヘテロ環が挙げられ、具体的には、例え ば、ピロリジン、ピロリドン、ピペリジン、イミダゾー ル、モルホリン、フラン、が挙げられる。)等が挙げら

【0015】R \* の置換カルバモイル基における置換基の数 としては、1または同一または異なる複数個が挙げら れ、具体的には同一または異なる1から3が挙げられ、 同一または異なる1から2が好ましい。 R\* におけるア ルキルオキシカルボニル基としては、例えば炭素数2か ら?のアルキルオキシカルボニル基が挙げられ、具体的 には、例えば、メチルオキシカルボニル、エチルオキシ カルボニル、プロビルオキシカルボニル、2-プロビル、 オキシカルボニル、ブチルオキシカルボニル、ペンチル オキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル等が挙げ られる。R<sup>+</sup> の置換アルキルオキシカルボニル墓におけ る置換基としては、シクロアルキルオキシカルボニルオ キシ基(例えば、炭素数4から8のシクロアルキルオキ シカルボニルオキシ基が挙げられ、具体的には、例え は、シクロプロビルオキシカルボニルオキシ、シクロブ チルオキシカルボニルオキシ、シクロベンチルオキシカ ルボニルオキシ、シクロヘキシルオキシカルボニルオキ シ等が挙げられる。〉等が挙げられる。

例えば炭素数 1 から 6 のアルキルスルホニル基が挙げら 【0016】R 5 における置換アルキル基のアルキル基としれ、具体的には例えば、メチルスルホニル、エチルスル 40 では、炭素数 1 から 6 の直鎖もしくは分枝アルキル基が

11

(7)

12

例えば炭素数1から6のアルキルスルホニル基が挙げら れ、具体的には例えば、メチルスルポニル、エチルスル ホニル、プロビルスルホニル、ブチルスルホニル。ペン チルスルホニル、ヘキシルスルホニル等が挙げられる。 R®における窗換カルバモイル基としては、アルキルカ ルバモイル基(例えば、炭素数1から6のアルキルカル バモイル基が挙げられ、具体的にはメチルカルバモイ ル。エチルカルバモイル。プロピルカルバモイル。2 -プロピルカルバモイル、ブチルカルバモイル、2-ブチ ルカルバモイル、3ーメチルプロピルカルバモイル、 1、1-ジメチルエチルカルバモイル。ペンチルカルバ モイル、ヘキシルカルバモイル等が挙げられる。)、ジ アルキルカルバモイル基(例えば、炭素数2から12の ジアルキルカルバモイル基としては、例えば、ジメチル カルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカ ルバモイル、ジプロピルカルバモイル。ジブチルカルバ モイル等が挙げられる。) シクロアルキルカルバモイ ル墓(例えば炭素数3から7のシクロアルキルカルバモ イル基が挙げられ例えば、シクロプロビルカルバモイ ル、シクロブチルカルバモイル、シクロペンチルカルバ 20 モイル、シクロヘキシルカルバモイル等が挙げられ る。)、置換アルキルカルバモイル基(アルキルカルバ モイル基部分としては、例えば、炭素数1から6のアル キルカルバモイル基が挙げられ、具体的にはメチルカル バモイル、エチルカルバモイル、プロビルカルバモイ ル、2 - プロビルカルバモイル、ブチルカルバモイル、 2-ブチルカルバモイル。3-メチルプロピルカルバモ イル、1、1 - ジメチルエチルカルバモイル、ペンチル カルバモイル。ヘキシルカルバモイル等が挙げられる。 置換基としては、水酸基、カルボキシ基、、ハロゲン原 子(例えば、ブッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素 原子が挙げられる。)、置換ジアルキルカルバモイル基 《ジアルキルカルバモイル墓部分としては、例えば、炭 素数2から12のジアルキルカルバモイル基としては、 倒えば、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイ ル。エチルメチルカルバモイル、ジプロピルカルバモイ ル、ジブチルカルバモイル等が挙げられる。置換基とし ては、水酸基、カルボキシ基、ハロゲン原子(例えば、 フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げら

ルボニル基が挙げられ、具体的には、例えば、メチルオ キシカルボニル、エチルオキシカルボニル、プロビルオ キシカルボニル、2-プロビルオキシカルボニル、ブチ ルオキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、ヘキ シルオキシカルボニル等が挙げられる。 R5 における環 状カルバモイル墓としては、例えば、ジアルキルカルバ モイル基(ジアルキルカルバモイル墓部分としては、例 えば、炭素数2から12のジアルキルカルバモイル基と しては、例えば、ジメチルカルバモイル、ジエチルカル 10 バモイル、エチルメチルカルバモイル。ジプロピルカル バモイル、ジブテルカルバモイル等が挙げられる) が結 合またはヘテロ原子(窒素原子または酸素原子)を介し て結合した基が挙げられ、具体的には、N-ピロリジニ ルカルボニル、Nーピペリジニルカルボニル、Nーモル ホリニルカルボニル、N-ビラリジニルカルボニル挙げ られる。R<sup>5</sup> の環状カルバモイル基の置換基としては、 アルカノイル墓(例えば、炭素数2から6のアルカノイ ル墓が挙げられ、具体的には、アセチル、プロバノイル ブタノイル、ヘプタノイル、ヘキサノイル等が挙げられ る。) 等が挙げられる。R<sup>5</sup> におけるアルキルオキシカ ルボニル基としては、例えば炭素数2から7のアルキル オキシカルボニル基が挙げられ、具体的には、例えば、 メチルオキシカルボニル。エチルオキシカルボニル。ブ ロビルオキシカルボニル 2-プロビルオキシカルボニ ル。ブチルオキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニ ル、ヘキシルオキシカルボニル等が挙げられる。R<sup>5</sup>の 置換アルキルオキシカルボニル基における置換基として は、シクロアルキルオキシカルボニルオキシ基(例え は、炭素数4から8のシクロアルキルオキシカルボニル 30 オキシ基が挙げられ、具体的には、例えば、シクロプロ ピルオキシカルボニルオキシ、シクロブチルオキシカル ボニルオキシ」シクロペンチルオキシカルボニルオキ ションクロヘキシルオキシカルボニルオキシ等が挙げら れる。〉等が挙げられる。

例えば、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイ 【0018】R®におけるアルキルオキシカルボニル墓とし
ル、エチルメチルカルバモイル、ジブロピルカルバモイ
ル、ジブチルカルバモイル等が挙げられる。置換墓とし ル墓が挙げられ、具体的には、例えば、メチルオキシカ
ては、水酸基、カルボキシ墓、ハロゲン原子(例えば、 ルボニル、エチルオキシカルボニル、プロピルオキシカ
フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げら ルボニル、2ープロピルオキシカルボニル、ブチルオキ
れる。)ヘテロ環(例えば、容素原子を1から2及び酵 46 シカルボニル ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオ

特開2002-128769

14

# 

(式中R<sup>10</sup> は置換されていてよいアルキル基を表 す。)、置換されていてよいアルキル基または置換され ていてよいアミノ基を表す。Y\*! Y\* は水素原子、水 酸基、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を表す。1 式2の化合物と式6の化合物の反応は、R2が式: [化?]

#### . D\_ ...

(式中、R<sup>10</sup> は前記と同義である。) で表される場

[{k8]

(式中、R<sup>10</sup> は前記と同義である。)、Y<sup>1</sup> が水酸。 基、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子である化合物 を用いて、ペプチド化学に公知の方法( ペプチド合成 の基礎と実験" 泉屋信夫ら、丸蓋等)に従って行うと とができる。例えば、C端活性化法(酸ハロゲン化物 法、酸アジド法、複合酸無水物法、活性エステル法、対 称酸無水物等)、カップリング試薬を用いる方法(DC れる塩としては、酸付加塩および塩基付加塩が挙げられ、20 С(N, N) - ジシクロヘキシルカルボジイミド)等を 用いる方法〉、N蟾活性化法(イソシアナート法、ホス ファゾ法、亜リン酸エステル法等と等が挙げられる。カ ップリング試薬を用いる方法としては、例えば、式2の 化合物と式6の化合物を、N、N - ジメチルホルムアミ F(DMF) 中で $N-(ジメチルアミノエチル) - N^{-}$ -エチルカルボジイミド 塩酸塩 (WSC塩酸塩) およ びトーヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBt)存在 下、0℃~室温で、縮合する方法等が挙げられる。R<sup>2</sup> が置換されていてよいアルキル基である場合、式6にお 30 けるR<sup>7</sup>が置換されていてよいアルキル基、Y<sup>1</sup>が塩素 原子、臭素原子またはヨウ素原子である化合物を用い て、通常用いられる求核置換反応、例えば炭酸カリウ ム、DBUのような塩基存在下、DMF中、室温で反応 させることによって得ることができるが、式2の化合物 の2はナトリウムのようなアルカリ金属が好適である。 R\* が式:

[(£9]

[式中R®は置換されていてよいアミノ基を表す。]の 40 場合 式6におけるR7 が置換されていてよいアミノ

13

分とするマトリックスメタロプロテアーゼ活性阻害剤に 関する。本発明化合物は生体内で代謝され、ヒドロキザ ム酸として有効なマトリックスメタロプロテアーを阻害 活性を示す。しかも、経口吸収性が高いため、プロドラ ッグとしても有用であり、経口吸収剤として有用なマト リックスメタロプロテアーゼ活性阻害剤である。本発明 のマトリックスメタロプロテアーゼ活性阻害剤は、特 に、MMP-13やMMP-3に対して顕著な阻害作用 を示す。

【0026】本発明の第3の態様は、本発明化合物を有効成 10 台 式6におけるR が式: 分とする変形関節症、慢性関節リウマチ等の関節疾患治 療剤、癌転移抑制剤、あるいは抗炎症治療剤、歯周炎治 療剤に関する。本発明化合物が、特に、MMP-13や MMP-3に対して顕著な阻害作用を示すことから、変 形関節症、慢性関節リウマチ等の関節疾患治療剤。ある いは歯周病等の疾患の治療剤として使用することができ る。

【0021】本発明の医薬の有効成分である複素環化合物は 薬学上許容される塩にすることができる。薬学上許容さ る。酸付加塩としては、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、 硫酸塩等の無機酸塩、クエン酸塩、シュウ酸塩、りんご 酸塩、酒石酸塩、フマール酸塩、マレイン酸塩等の有機 酸塩が挙げられ、塩基付加塩としては、ナトリウム塩、 カルシウム塩等の無機塩基塩、メグルミン塩、トリスヒ ドロキシメチルアミノメタン塩等の有機塩基塩が挙げら れる。また、本発明には、ベンゾチアジンー3ーオン誘 導体またはその薬学上許容される塩の水和物等の溶媒和 物も含む。

【0022】 本発明の式(1)で表される式(3)~(5) の化合物は以下の方法、およびそれに準じた方法で製造 することができる。

[{k3]

(9)

[式中R  $^1$   $\sim$  R  $^3$  、 R  $^4$   $\sim$  R  $^6$  、 X 、 n は前記と同義である。 ]で表される化台物は式2の化合物に対して、過剰量の式6の化合物およびその他の反応試薬を用いた上記の方法によって一段階で合成することもできる。また、

15

# [(11]

式2の化合物に対して式

F-6-1

[式中、Qは置換されていても良いアルキレンを表し、 Y1. Y2は前記と同義である。]で表される化合物を 上記と同条件で用いることによってヘテロ環を含む化合 10 物を合成することができる。また、式3の化合物は下式 によって製造することもできる。

# [化12]

[式中 $R^1 \sim R^3$  、 $R^1 \sim R^9$ 、X 、n は前記と同義である。]この反応は前記の式2の化合物と式6の化合物の反応のうち、 $R^3$  が式:

#### 【化13】



(式中、R! 0 は前記と同義である。) で表される場合 に用いたものと同様の方法によることができる。式4で 表される化合物は、式2の化合物から式3の化合物を得 た方法と同様の方法によって式3の化合物と式7の化合 物から得ることができる。また、式5の化合物は式4の 化合物のR2で表される水酸基の保護基を定法に従って 脱保護することで得ることができる。例えば、水素化分 解。 加水分解または非水溶液中ルイス酸で処理すること によって脱保護することができる。水素化分解の反応と しては、例えば、水素化触媒(例えばバラジウム触媒 等)を用い、不活性な有機溶媒(例えばメタノール、エ タノール等)中、必要に応じて、酢酸、塩酸等の酸を添 加して、水素雰囲気下、室温で反応することができる。 加水分解の反応としては、倒えば、酢酸、トリフルオロ 酢酸、メタンスルホン酸、カートルエンスルホン酸、硫 酸、塩酸、臭化水素酸等の酸存在下、無溶媒または含水 有機溶媒中、必要に応じてアニソールあるいはチオアニ ソール、ジヌチルスルフィド、エタンジチオール等の含 硫電化合物を添加して、室温で反応することができる。 16

アルコール系溶媒、ジェチルエーテル等のエーテル系溶媒、酢酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の芳香族炭化水素系溶媒、アセトン等のケトン系溶媒、ヘキサン等の炭化水素系溶媒等またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。また上述の反応を実行する際、必要ならば、保護、脱保護の技術を用いることができる。保護、脱保護の技術については、(T. W. Greene and P. G. M. Muts、"Protecting Groups in Organic Synthesis"、1991、JCHN WILEY & SCNS、INC.)に詳しく記されている。本発明のベンゾチアジンー3ーオン誘導体またはその塩は水和物等の溶媒和物を形成することがあり本発明はこれらも含む。

【0025】本発明のベンゾチアジン-3-オン誘導体また はその鬼は、不斉が生じる場合または不斉炭素を有する 置換基を有する場合があり、そのような化合物にあって は光学冥性体が存在する。本発明化合物にはこれらの各 **雲性体の混合物や単離されたものを含む。そのような光** 学異性体を終幹に得る方法としては、例えば光学分割が 挙げられる。光学分割法としては、ベンゾチアジン-3 20 - オン誘導体またはその中間体を不活性溶媒中(例えば メタノール、エタノール、2ープロパノール等のアルコ ール系密媒、ジエチルエーテル等のエーテル系溶媒、酢 酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の芳香族炭化 水素系溶媒、アセトニトリル等およびこれらの混合溶 娘)、光学活性な酸(例えば、マンデル酸、N-ベンジ ルオキシアラニン、乳酸などのモノカルボン酸類。酒石 酸.o-ジイソプロピリデン酒石酸.リンゴ酸などのジ カルボン酸類。カンファースルフォン酸、ブロモカンフ ァースルフォン酸などのスルフォン酸類)と塩を形成さ 30 せることもできる。またベンゾチアジン-3-分ン誘導 体またはその中間体がカルボキシル基等の酸性置換基を 有する場合は光学活性なアミン(例えばαーフェネチル アミン、キニン、キニジン、シンコニジン、シンコニ ン、ストリキニーネ等の有機アミン類)と塩を形成させ るとともできる。

【0026】塩を形成させる温度としては、室温から溶媒の 沸点の範囲が挙げられる。光学純度を向上させるために は、一旦、溶媒の沸点付近まで温度を上げることが望ま しい。析出した塩を適取するまえに必要に応じて冷却 40 し、収率を向上させることができる。光学活性な酸また

18

【0027】本発明のベンゾチアジン-3-オン誘導体また はその塩は経口的または非経口的に投与することができ る。経口的に投与する場合、通常用いられる投与形態で 投与することができる。非経口的には、局所投与剤、注 射剤、、経皮剤、経鼻剤等の形で投与することができ る。経口剤または直腸投与剤としては、例えば、カプセ ル、錠剤、ビル、散剤、カシュ剤、座剤、液剤等が挙げ られる。注射剤としては、例えば、無菌の溶液又は懸濁 液等が挙げられる。局所投与剤としては、例えば、クリ トリクス剤)等が挙げられる。上記の剤形は通常の方法 で、薬学的に許容される賦形剤、添加剤とともに製剤さ れる。薬学的に許容される賦形剤、添加剤としては、担 体、结合剂、香料、緩衡剂、增粘剂、着色剂、安定剂、 乳化剤、分散剤、懸稠化剤、防腐剤等が挙げられる。薬 学的に許容される担体としては、例えば、炭酸マグネシ ウム、ステアリン酸マグネシウム、タルク、砂糙、ラク トース、ペクチン、デキストリン、澱粉、ゼラチン、ト **、ラガント、メチルセルロース、ナトリウムカルボキシメ** チルセルロース、低融点ワックス、カカオバター等が学 20 げられる。カブセルは、本発明化合物を薬学的に許容さ れる担体と共に中に入れることにより製剤できる。本発 明のベンゾチアジンー3-オン誘導体またはその塩は薬 学的に許容される賦形剤と共に混合し、または賦形剤な しにカプセルの中に入れることができる。カシェ剤も同 様の方法で製造できる。

17

【0028】注射用液剤としては、溶液、壁稠液、乳剤等が 挙げられる。例えば、水溶液、水ープロピレングリコー ル溶液等が挙げられる。液剤は、水を含んでも良い、ボ リエチレングリコールまたは/及びプロピレングリコー ルの溶液の形で製造することもできる。経口投与に適切 な波剤は、本発明化合物を水に加え、着色剤、香料、安 定化剤、甘味剤、溶解剤、増粘剤等を必要に応じて加え 製造することができる。また経口投与に適切な液剤は、 本発明のベンゾチアジン-3-オン誘導体またはその顰 を分散剤とともに水に加え、粘重にすることによっても 製造できる。増鮎剤としては、例えば、薬学的に許容さ れる天然または合成ガム。レジン、メタルセルロース、 ナトリウムカルボキシメチルセルロースまたは公知の懸 **獨化剤等が挙げられる。** 

リン酸アルミニウム、セトステアリルアルコール。プロ ピレングリコール、ポリエチレングリコール、ラノリ ン、水素添加ラノリン、蜜蝋等が挙げられる。ローショ ンは、水性又は油性の基剤に、一種類またはそれ以上の 薬学的に許容される安定剤、懸濁化剤、乳化剤、拡散 剤、増粘剤、着色剤、香料等を加えることができる。 【0030】散剤は、薬学的に許容される散剤の基剤と共に 製剤化される。墓剤としては、タルク、ラクトース、澱 粉等が挙げられる。ドロップは水性又は非水性の基剤と ーム、軟膏、ローション、経皮剤(通常のバッチ剤、マー10 一種またはそれ以上の薬学的に許容される拡散剤、懸瀾 化剤 溶解剤等と共に製剤化できる。局所投与剤は、必 要に応じて、ヒドロキシ安息香酸メチル、ヒドロキシ安 息香酸プロピル、クロロクレゾール、ベンズアルコニウ ムクロリド等の防腐剤、細菌増殖防止剤を含んでも良 い。本発明のベンゾチアジンー3ーオン誘導体またはそ の塩を有効成分とする、液剤スプレー、散剤またはドロ ップにした製剤を経鼻的に投与できる。投与量、投与回 数は症状、年齢、体重、投与形態等によって異なるが、 経口投与する場合には、通常は成人に対し1日あたり約 - 1 ~約5 0 0 mgの範囲、好ましくは約5 ~約10 0 mgの 範囲を1回または数回に分けて投与することができる。 注射剤として投与する場合には約0.1~約300maの 範囲、好ましくは約1~約100㎜の範囲を1回または 数回に分けて投与することができる。

[ 0031]

【実施例】以下に実施例により本発明を具体的に説明す るが、本発明はこれらの実施例によりなんら限定される ものではない。

# 実施例1

4-(2-{(エトキシカルボニル)[(エトキシカル ボニル〉オキシ〕アミノ〉-2-オキソエチル)-3-オキシー2-〔4-(トリフルオロメトキシ)ベンジ ル】-3,4-ジヒドロ-2員-1、4-ベンゾチアジ ン-6-カルボン酸。

【化14】



4-(2-{(エトキシカルボニル)[(エトキシカル ボニル)オキシ]アミノ}-2-オキソエチル)-3-40 オキシー2ー「4ー(トリブルオロメトキシ)ベンジ

(11)

特開2002-128769

"\0,£0"'

 4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸を375mg 得た。1H-NMR (DMSO-de, Sppm): 1. 22-1. 36 (6H, m), 2. 80 (1 H, m), 3.14(1H, m), 4.09  $\{1H, br-s\}, 4.31-4.43(4H,$ m), 4.62 (0.1H, d. J=20Hz), 4.76(0.1H), d. J=20Hz), 5. 00-5. 49(1.8H, m), 7. 26 (2H, br-s), 7, 35 (2H, d. J=8.0Hz), 7.51-7.59(2) H, m, 7.64(1H, dd, J=1.2Hz, 9.2Hz) 13.2(1H, br-s) 【0032】実施例2

19

4-(2-{(エトキシカルボニル)[(エトキシカル ボニル〉オキシ] アミノ》 - 2 - オキソエチル》 - 2 -(4-フルオロベンジル)-3-オキシ-3、4-ジヒ ドロー2月-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 実施例1に記載の方法と類似の方法によって4-(2-{(エトキシカルボニル)[(エトキシカルボニル)オ オロベンジル) -3-オキシ-3、4-ジヒドロ-2月 -1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸を得た。 【化15】



 $1H-NMR(DMSO-d_6, \delta ppm): 1.2$ 7 (6H, m), 2.75 (1H, m), 14 (1H, br-s), 4.02 (1H, brs), 4.34-4.42(4H, m), 1-5.49(2H, m), 7.09(2H, r-s), 7.23(2H, br-s, 7.5 3(1H, d. J=8.0Hz), 7.57(1H. br-s), 7.64(1H. dd. J = 1. 4H2, 8. 0Hz), 13. 2(1H. - s )

【0033】実施例3

4-[2-([(ベンジル) カルボニル] {[(ベンジ ル) カルボニル] オキシ} アミノ} -2-オキソエチ ル ] - 3 - オキシー 2 - [4 - (トリフルオロメトキー)

1H-NMR (DMSO-de, Sppm): 2.8 4 (1H, br-s), 3.19 (1H, s), 4.07(1H, br=s), 5.33-5. 51 (4H, m), 7. 24 (2H, s), 7.31-7.40(12H, m), 53(1H, d, J=8.0Hz), 7.59(1 $b_r - s_1$ , 7.63(1H, d, 10 8. OH2)

【0034】 実施例4

2-(4-クロロベンジル)-4-(2-{(i-プロ ポキシカルボニル》[( i-プロポキシカルボニル) オキシ] アミノ} -2-オキソエチル) -3-オキシー 3、4-ジヒドロ-2日-1、4-ベンゾチアジン-6 -カルボン酸

実施例1と類似の方法によって2-(4-クロロベンジ ル)-4-(2-{(!-プロボキシカルボニル) [( !-プロポキシカルボニル)オキシ]アミノ}-キシ] アミノ) -2-オキソエチル) -2-(4-フル 20 2-オキソエチル) -3-オキシ-3、4-ジヒドロー 2 H-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸を得 た。

> [0035] [(k) 7]

> > ma.

1H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>, Sppm): 1.2 7-1.38(12H, m), 2.75(1H. 5. 1 30 d. J = 9.4 Hz, 14.0 Hz), 3.14 m), 4.05(1H, m), 4.9 m), 5.10(1H, m), 5 (1H, 5-5.50(2H, m), 7.23(2H.d. J = 8Hz), 7. 32 (2H, bs). 7. 51 (2H, m), 7. 63 (1H, J = 8.4 Hz), 13.19 (1H, 【0036】実施例5 <u>-3、4-ジヒドロー2H-1、4-ベンゾチアジンー</u> 6-カルボン酸4-{2-[(ベンジル)アミノ]-2 40 ーオキソエチルトー2ー(4ークロロベンジル)ー3ー

特闘2002-128769

**?1** 

モルホリン(130 11) クロロぎ酸イソブチル(1 52μ!)を加え、5分間攪拌した。次いで、DMF (3m!)、○-ベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩 (215mg)、Nーメチルモルポリン (148 μ!) を加えて○°Cで3○分間、室温で15時間鏝拌した。1 N HC! (3 m!) を加えて15分間機拌した後反応 復合物を水で喬釈した。 とれを酢酸エチルで抽出した 後、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、乾燥剤をろ別して減圧濃縮し た。残さをシリカゲルカラム(シリカゲル:50g、溶 10 娘: ヘキサン: 酢酸エチル=4:1、次いで 3:1 ) で精製して油状物を得た。これを塩化メチレン (5) ml ) に恣かし、0°C下、アニソール ( 2 m l した。反応復合物にトルエンを加え、減圧濃縮する操作 を2回繰り返した後、得られた無色結晶をエーテルーへ キサンでろ取して4-{2-[(ベンジル)アミノ]-2-オキソエチル}-2-(4-クロロベンジル)-3 ーオキシー3、4ージヒドロー2月-1,4ーベンゾチ アジン-6-カルボン酸(380mg)を得た。1 H-NMR (DMSO-ds, Sppm): 2.76 J = 8.8, 13.9 Hz), (1H, dd. 3. 15 (1H. dd. J = 6.4, 14.0H 2), 4.01(1H, m), 4.40-5.10 (4H, m), 7.23-7.47(9H, m), 7.51(1H, d, J=8.0Hz), 7.62(1H. d. J = 8.0 Hz

【0038】実施例6

( 1 H.

 $|\mathbf{r} - \mathbf{s}|$ .

68 (1H, s),

4-[2-(t-ブトキシアミノ)-2-オキソエチ ル]-2-[4-(4-メトキシフェノキシ)ベンジ ル]-3-オキシー3,4-ジヒドロ-2月-1,4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸

each s), 13.21(1H,

11.11 and 11.53

実施例5と類似の方法によって4-[2-(T-プトキシアミノ)-2-オキソエチル]-2-[4-(4-メトキシフェノキシ)ベンジル]-3-オキシー3、<math>4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸を得た。

(4H, m). 7. 17 (2H, d. J=8Hz), 7. 49 (1H, d, J=8Hz). 7. 60 (1H, dd. J=1. 6, 8Hz), 7. 64 (1H, s), 10. 54 and 10. 80 (1H, each s), 13. 13 (1H, br-s)

22

[0039] 実施例?

2-(4-クロロベンジル)-3-オキシ-4-{2-オキシ-2-[(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)アミノ]エチル}-3,4-ジヒドロ-2H -1,4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 実施例5と類似の方法によって2-(4-クロロベンジル)-3-オキシ-4-{2-オキシ-2-[(テトラヒドロ-2H-ピラン-2-イルオキシ)アミノ]エチル}-3,4-ジヒドロ-2H-1,4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸を得た。

[ft20]



20 1H-NMR (DMSO-d<sub>8</sub>, Sppm): 1.5 3-1.67(6H, m). 2.74(1H, m). 3.13(1H, m), 3.54(1H, m), 3.93(2H, m), 4.42-4. 86(3H, m), 7.25(2H, m). 7.32(2H, m), 7.41(1H, d, J =7.89Hz), 7.61-7.66(2H, m), 11.51(1H, b)r-s) [0040] 実施例8

2-(4-クロロベンジル)-4-(2-[(エトキシ カルボニル)(ヒドロキシ)アミノ]-2-オキソエチ ル)-3-オキシー3,4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸

[0041]

[fb2]]



実施例5 と類似の方法によって得た2 - (4 - クロロベンジル) - 3 - オキシー4 - {2 - オキシー2 - [(テ 46 トラヒドロー2 H - ピラン-2 - イルオキシ) アミノ]

(13)

特開2002-128769

し、氷冷下トリフルオロ酢酸(5 ml)を適下した。1 0分後室温に昇温して2時間機拌した。反応終了後、ト ルエン(30ml)を加えて密媒を減圧図去した。さら にトルエン(3 () m !) を加えて減圧留去する操作をあ と3回繰り返した。残渣を結晶化(ジエチルエーテル/ ヘキサン:1/3)で精製して白色固体の2-(4-ク ロロベンジル) -4-{2-[(エトキシカルボニル) (ヒドロキシ)アミノ]-2-オキソエチル}-3-オ キシー3、4ージヒドロー2日-1、4ーベンゾチアジ ン-6-カルボン酸(368mg)を得た。  $1H-NMR(DMSO-d_{6}, Sppm): 1.2$ 5 (3 H. t. J=7Hz), 2.75(1H, m), 3.14(1H, m), 4.00(1 H. m), 4.25(2H, q. J = ?H2), 4.67(2H, m), 7.23(2H, d, J=8.43Hz), 7.31(2H, d. J = 8.04 Hz), 7.50(1H, J = 7.86Hz, 7.60-7.65(2H,

23

【0042】実施例9

 $\mathbf{m}$ 

2-(4-クロロベンジル)-4-(2-[ヒドロキシ (I-プロポキシカルボニル)アミノ]-2-オキソエ チル)-3-オキシー3、4-ジヒドロー2H-1,4 -ベンゾチアジン-6-カルボン酸 【化22】



実施例8と類似の方法によって2-(4-クロロベンジ

ル) -4-{2-[ヒドロキシ(1-プロボキシカルボ エル) アミノ] -2-オキソエチル) -3-オキシー 3、4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾチアジンー6 ーカルボン酸を得た。 1H-NMR(DMSO-ds,Sppm): 1.2 8(6H, t. J=6.21Hz), 2.76 (1H, m)、3.16(1H, m), 4.0 1(1H, m), 4.68(2H, m), 4. 87(1H, m), 7.24(2H, d, J=8.43Hz), 7.32(2H, d, J=8.2

2Hz), 7.52(1H.

4 - {2 - [[(アリルオキシ)カルボニル](ヒドロ キシ) アミノ] -2-オキソエチル} -2- (4-クロ ロベンジル》-3-オキシ-3、4-ジヒドロ-2月-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 アリル(5 (0)mg)のジクロロメタン(10ml) で、氷冷下N-エチルジイソプロピルアミン(325 u 10 !)及びクロロぎ酸エチル(143μ1)を適下した。 1時間後室温に昇温して終夜機拌した。反応密媒を減圧 **図去後、酢酸エチルで希釈して、水、飽和食塩水で洗浄** し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾過して 除き、溶媒を減圧図去して組生成物を得た。続いてその 粗生成物をテトラヒドロプラン(10m!)に溶解し、 窒素雰囲気下、ぎ酸(1.06m!)及びテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (326mg) を加えて室温で終夜機拌した。反応終了後、溶媒を減圧 図去し、酢酸エチルで希釈した後、水、飽和食塩水で洗 20 斧し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾過し て除き、恣媒を滅圧図去して粗生成物を得た。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/クロ ロホルム: 1/20) で錯製して白色固体の2-(4-クロロベンジル)-4-(2-{[(エトキシカルボニ ル)オキシ]アミノ}-2-オキソエチル}-3-オキ シー3, 4ージヒドロー2 Hー1, 4ーベンゾチアジン -6-カルボン酸(156mg)を得た。

1H-NMR (DMSO-de, Sppm): J = 7Hz), 2. 73 (1H, ί. m), 3.12(1H, m). 3.93(1 H, m, 4.25(2H, q, J = ?H5. 04 (1H, d, 2), J = 18.30H5.20(1H. d, J = 18.12H2), 7. 23 (2H. d, J = 8.25 H7.  $32 \{2H, d, J=8, 25Hz\}$ 7. 40 (1H. J = 8.22 Hz). d. 7. 58-7. 63 (2H. 【0045】箕腌例 1 1

d.

(14)

3、4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾチアジン-6 - カルボン酸を得た。

 $1H-NMR (DMSO-d_6, \delta ppm): 1.3$ 0 (6H, t, J=6.24Hz), 2.75(1H, m).  $3.12\{1H, m\}, 4.0$ 1(1H, m), 4.93-5.03(2H)m), 5.17(1H, d, j=18.30H7. 24 (2H, d, J=8.43H7. 32 (2H. d. j = 8.25 H2),

 $\{1H, br-s\}$ 【0047】実施例 1 2

4-{2-[アセチル (アセチルオキシ) アミノ] -2 ーオキソエチル》 - 2 - (4 - クロロベンジル) - 3 -オキシー3、4ージヒドロー2月-1、4ーベンゾチア ジン-6-カルボン酸

2(1H, d. J=8.07Hz), 10.63

【化25】

窒素雰囲気下の4-{2-[アセチル(アセチルオキ シ)アミノ]-2-オキソエチル}-2-(4-クロロ ベンジル》-3-オキシ-3、4-ジヒドロ-2H-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 モーブチル (O. 4g) に硫化ジメチル (1ml) を加えた後、 トリプロロ酢酸(3.5ml)加えた。2時間後、減圧 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル)で精製し、クロロホルムーへキサンから 結晶化した。白色の4-{2-[アセチル (アセチルオ キシ)アミノ]-2-オキソエチル}-2-(4-クロ ロベンジル)-3-オキシ-3、4-ジヒドロ-2頁-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸(57mg) を得た。

1H-NMR (DMSO-d<sub>e</sub>, Sppm): 2.35 and 2.36 (6H, s and br-s), 2. 75 (1H, m), 3. 14 (1H, m), 4. 0 3 (1H, m), 5.13 (2H, m), 7.23-7.25(2H, m).7.32-7.34(2H, m, 7. 52-7. 54 (2H, m), 7. 63 (1H, ad, J=1, 6, 8Hz), 13.0

窒素雰囲気下の2-(4-クロロベンジル)-4-[2 - (ヒドロキシアミノ) -2-オキソエチル] -3-オ キシー3,4ージヒドロー2月-1、4ーベンゾチアジ ン-6-カルボン酸 t-ブチル(1.1g)のテトラ ヒドロフラン (30m!) 溶液に、トリエチルアミン (1). 66 m 1) を加えた後、氷冷下で塩化アセチル ( (). 16ml) を加えた。(). 5時間後、飽和食塩水 にあけ、酢酸エチルで抽出した。油層を飽和重管水で洗 **巻した後、硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残** これに硫化ジメチル(1 m 1 )を加えた後、トリプロロ 酢酸(3 m!) 加えた。5時間後、トルエンを加えて減 圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (酢酸エチル/ヘキサン=4/1) で精製し、クロロ ホルムから結晶化した。白色の4-{2-[(アセチル オキシ) アミノ] -2-オキソエチル} -2-(4-ク ロロベンジル) -3-オキシ-3, 4-ジヒドロ-2月 -1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸(280m ι (γ ) を得た。

> 29 1H-NMR (DMSO-de, Sppm): 2.17 (3H, s), 2. 75 (1H, m), 3. 15 (1 H. m), 4. 00 (1H, m), 4. 65 (1H, d. J = 16Hz), 4. 72 (1H. d. J = 16Hz), 7. 23-7. 25 (2H, m), 7. 31-7. 34  $\{2H, m\}$ , 7. 51  $\{1H, d, J=8H\}$ z), 7. 62 (1H, dd, J=1, 2, 8Hz), 7. 66 (1H, s), 12. 18 (1H, s), 13. 14 (1H, br-s)

【0049】実施例 1.4

| 2 - (4 - クロロベンジル) - 4 - [2 - ({[(ジメ チルアミノ〉カルボニル]オキシ}アミノ〉-2-オキ ソエチル] -3-オキシ-3, 4-ジヒドロー2H-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 [化27]

窒素雰囲気下の2-(4-クロロベンジル)-4-[2 - (ヒドロキシアミノ) - 2 - オキソエチル] - 3 - オ 46 キシー3. 4ージヒドロー2日-1. 4ーベンゾチアジ

特闘2002-128769

28

27

2時間後、トルエンを加えて減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ヘキザン=4/1)で舗製し、クロロボルムから結晶化した。 白色の2-(4-クロロベンジル)-4-[2-({[(ジメチルアミノ)カルボニル]オキシ)アミノ)-2-オキソエチル]-3-オキシー3,4-ジヒドロ-2月-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸(190mg)を得た。

1H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, Sppm): 2.75 (1H, m), 2.88and 2.93 (6H, ea 19 ch br-s), 3.15 (1H, m), 3.99 (1H, m), 4.61 (1H, d, J=16Hz), 4.66 (1H, d, J=16Hz), 7.22-7.24 (2H, m), 7.31-7.33 (2H, m), 7.50 (1H, d, J=8.2Hz), 7.62 (1H, d, J=1.6, 8Hz), 7.66 (1H, s), 12.0 (1H, br-s) [0050] 実施例15

 $\frac{2-(4-2)}{2-(4-2)}$  2)、3.99(1H、dd, J=6.  $\frac{+\nu-2-++\nu+\nu}{2-(4-2)}$  20 8.6H2)、4.55(4H, m)、  $\frac{\nu}{2-(4-2)}$  3.99(1H、dd, J=6. 4.55(4H, m)、 (2H, s)、7.24(2H, d, J=6. ベンゾチアジン-6-カルボン酸 H2)、7.35(7H、m)、7.5

[ft28]

2-(4-)ロロベンジル) $-4-\{2-[(2-x++)-2-x++)-2-x++)$  アミノ]-2-x++ ソエチル $\}-3-x+2-3$  、4-ジヒドロ-2 月-1 、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 -1でにおいてアニソール(-3 、-14 m 1 )、-17 に -12 所においてアニソール(-13 、-14 m 1 )、-17 下 A(-19 m 1 )を加えた後、室温で5時間機拌した。反応復合物にトルエンを加え、滅圧濃縮する操作を2回繰り返した。得られた無色結晶をエーテル-12 十分ンでる取して、-14 で -14 で -15 で -15 で -16 で -17 に -16 で -17 に -18 で -19 に -19 に

H. br-s). 【0051】実施例 1.6

4-(2-{[2-(ベンジル)-2-オキソエトキシ]アミノ}-2-オキソエチル)-2-(4-クロロベンジル)-3-オキシ-3,4-ジヒドロ-2H-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 【化29】



実施例15と類似の方法によって、4-(2-([2-(ベンジル)-2-オキソエトキシ]アミノ}-2-オキソエチル)-2-(4-クロロベンジル)-3-オキシー3,4-ジヒドロー2H-1,4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸を得た。

1H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, Sppm): 2.76 (1H, dd. J=8.7, 14.0Hz),
3.12 (1H. dd. J=6.7, 14.2Hz),
3.99 (1H. dd, J=6.7,
8.6Hz), 4.55 (4H, m), 5.22 (2H, s), 7.24 (2H, d, J=8.4Hz), 7.35 (7H, m), 7.50 (1H, d, J=8.2Hz), 7.61 (2H, m), 11.20 and 11.74 (1H, each br-s).

【0052】参考例 1

 4-[2-(ヒドロキシアミノ)-2-オキソエチル]

 -3-オキシ-2-[4-(トリフルオロメトキシ)ベンジル]-3、4-ジヒドロ-2H-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸

【化30】

え、減圧濃縮する操作を2回繰り返した。得られた無色 4-[2-(ヒドロキシアミノ)-2-オキソエチル] 結晶をエーテルーへキザンでろ取して、2-(4-6)  $-3-オキシ-2-[4-(トリフルオロメトキシ)ベロベンジル)-4-\{2-[(2-エトキシ-2-オキ ンジル]-3、4-ジヒドロー2月-1、4-ベンゾチアジン フミノ]-2-オキソエチル<math>-3$ -4-ジヒドロー2月-1、4-ベンゾチアジン  $93\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{I}$ )に5%-エタンジチオール含有TFA  $93\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,\mathrm{I}$ )を加え、室温で3時間静蔵した。トルエン  $1\,\mathrm{H-NMR}\,\mathrm{CDMSO-da}$ 、8ppm-1: 1: 23: 49: を加えて減圧沸縮し、残落をTHF ヘキサンおよびエ

(16)

特開2002-128769

z)、7.36(2H, d, J=8Hz), 7.52 (1H, m)、7.61(1H, dd, J=1.5, 8 Hz), 7.66(1H, d, J=1.5Hz), 9. 46, 9.06(1H, bs), 10.86, 10.4 3(1H, bs), 13.19(1H, bs) [0953] 麥考例2

29

 $4-(2-\{(エトキシカルボニル) [ (エトキシカル ボニル) オキシ] アミノ<math>\}-2-$ オキソエチル $\}-3-$ オキシ-2-[4-(トリフルオロメトキシ) ベンジル<math>]-3, 4-ジヒドロ-2 ]-110 ]-311 ]-32 ]-33 ]-34 ]-35 ]-37 ]-38 ]-39 ]

سیکی کی ایک کردند. درسی کردند

4-[2-(ヒドロキシアミノ)-2-オキソエチル]
-3-オキシ-2-[4-(トリフルオロメトキシ)ベンジル]-3、4-ジヒドロ-2月-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 モーブチルエステル()、42g、()、82mmol)とN-メチルモルホリン(182mg、1、8mmol)をTHF(5ml)に溶解し、水冷下でクロロギ酸エチル(195mg、1、8mmol)を加え、室温まで昇温して終夜放置し

1.8mmol)を加え、室温まで昇温して終夜放置した。5%-硫酸水素カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機相を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水繊酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾過して除き、溶媒を減圧図去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=6:1)で精製することによって、4-(2-{エトキシカルボニル)[(エトキシカルボニル)オキシ]アミノ)-2-オキソエチル)-3-オキシー2-[4-(トリフルオロメトキシ)ベンジル]-3,4-ジヒドロー2 H-1,4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 ナーブチルエステルを520mg得た。

1H-NMR (CDC1, . 8ppm): 1. 22-

1. 33 (6H. m), 1. 53 (9H, s),

2.67(1H, m), 3.33(1H, m),

4. 03 (1H, m), 4. 35-4. 41 (1

H. m), 5.23-5.46(2H, m),

7. 22 (2H.  $b \cdot e - s$ ), 7. 33 (2H,

d.  $J = 8.6 H_2$ ). 7.46 (1H. br - 4

実施例5 と類似の方法によって得た2-(4-クロロベ ンジル》-3-オキシ-4-{2-オキシ-2-[(テ トラヒドロー2Hーピランー2ーイルオキシ)アミノ] エチル} - 3、4-ジヒドロー2頁-1、4-ベンゾチ アジン-6-カルボン酸 アリル (2.124g)の ジクロロメタン(20m1) 密液に対して、氷冷下N - - エチルジイソプロピルアミン(1.38 m!) 及びク ロロぎ酸アリル(677u1)を適下した。1時間後室 温に昇温して終夜爨拌した。反応溶媒を減圧図去後、酢 酸エチルで希釈して、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫 酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を濾過して除き、溶媒 を滅圧圏去して租生成物を得た。続いてその粗生成物を アニソール(8 m!)に溶解し、氷冷下トリフルオロ酢 酸(8m!)を滴下した。10分後室温に昇温して2時 間攪拌した。反応終了後、トルエン(30m!)を加え て溶媒を減圧留去した。さらにトルエン(30ml)を 20 加えて減圧図去する操作をあと3回繰り返した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/へ キサン: 1/5) で精製して無色液状の4-{2-**[[(アリルオキシ)カルボニル](ヒドロキシ)アミ** ノ] -2-オキソエチル) -2-(4-クロロベンジ ル) -3-オキシー3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾチアジン - 6 - カルボン酸 アリル (2.04 g)を得た。

1H-NMR (DMSO-de, Sppm): 6 (1H, m), 3.14 (1H, m), 4. 02(1H, m), 4.67-4.81(6H,m), 5.24-5.41(4H, m), m), 7.23(2H, d. 0 (2H, 8. 43Hz), 7. 31(2H, a, J = 8.25Hz), 7.54(1H, d. J = 7.86H2), 7.65-7.68(2H, m), 12. 59 (1H.  $b \cdot r = s$ 

【0055】参考例4

) 4- (2-[アセチル (アセチルオキシ) アミノ] -2
 H, -オキソエチル) -2-(4-クロロベンジル) -3 br- 40 オキシー3、4-ジヒドロー2日-1、4-ベンゾチア

32

5 ml)を加えた。3時間後、飽和食塩水にあけ、酢酸 エチルで抽出した。油層を硫酸ナトリウムで乾燥し、減 圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーで錆製し、4-{2-[アセチル(アセチルオキシ) アミノ] -2-オキソエチル} -2-(4-クロロベン ジル) - 3 - オキシー 3、4 - ジヒドロー 2 月 - 1、4 ーベンゾチアジンー6ーカルボン酸 もープチル(3. 1g) を得た。

31

1H-NMR (CDC 1, Sppm): 1.53-1.59 (9H, m), 2.14, 2.20 and 2. 34-2. 42 (6H, each s and m), 2, 76 (1H, m), 3, 27 (1H, m), 3, 66 (1H, m), 4, 81-5, 28 (2 H. m, 7. 04-7. 11 (2H. m), 7. 24 -7.27(2H, m), 7.39(1H, m), 7. 43 (1H, s), 7. 69 (1H, m) 【0056】参考例5

2-(4-クロロベンジル)-4-{2-[{2-エト キシ-2-オキソエトキシ)アミノ]-2-オキソエチ ル) -3-オキシー3, 4-ジヒドロー2月-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボン酸 モーブチル

[{£34]



2-(4-クロロベンジル)-4-[2-(ヒドロキシ アミノ》-2-オキソエチル]-3-オキシ-3、4-ジヒドロー2H-1、4-ベンゾチアジン-6-カルボ ン酸 tープチル ( 3g )をTHF ( 50m! ) に窓かし、0℃にて1N水酸化ナトリウム水溶液 ( 6.48ml )を触えた。これにトルエンを加え て減圧濃縮する操作を3回繰り返した。 得られたナト リウム塩(760mg ) をアセトニトリル ( 5m! )に懸欄し、プロモ酢酸エチル(218μ! )を加 えて20時間攪拌した。反応複合物を水で希釈し、酢酸 エチルで抽出した。 有機層を飽和食塩水で洗浄した 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 乾燥剤をる肌 し、滅圧濃縮した残さを、シリカゲルカラムクロマトグ ラフィー ( シリカゲル:50g、溶媒:ヘキサン:酢 z), 4.19(2H, q, j = 6.9Hz). 4. 40-4. 80 (4H, m), 7. 19 (2 H. d, J=8.3Hz7. 24 (2H, J = 8.4 Hz), 7.50 (1H, J = 8.0 Hz), 7.59 (2H, 1. 18 and 11. 77 (1H. each b r - s .

【0057】試験例 1

# 経口吸収性評価試験

|実施例!および参考例!の化合物を使用し、Crn:CD(SD)| 系維性ラット(日本チャールス・リバー)7週齡に非絶 食下、それぞれ30mg/kgを経口役与した。役与後15. 30分、1、2.4、6時間経過後にエーテル蘇酔下採 血して血清を得、分析まで-20℃以下で保存した。血 清り、2m!にアセトニトリルり、2m!を加えて鎖撑 後、遠心分離(15000mgm、10分)した。上清 をウルトラフリー (MILLPORE C3-HV) で 遠心濾過後、濾液20±1をLC-MS/MSで分析し た。実施例1および参考例1の化合物の血中濃度維移の 結果を図1に示す。上述の経口吸収性の試験結果から、 本発明化合物は対応するヒドロキサム酸に比べて優れた 経口吸収性を持つプロドラッグであることが確認され た。

【0058】試験例2

# MMP阻害活性試験

# <u>MMP-3に対する阻</u>害活性

MMP-3は公知のヒトMMP-3の適伝子塩基配列 (Nature, 348, 699-704(199 ())) に基づき、遺伝子工学的に調製し、1 mMの4-30 アミノフェニル酢酸水銀存在下、37℃で16時間保持 することにより活性化したものを用いた。ヒトMMP‐ 3に対する阻害活性の測定は、C. G. Knightら の方法(FEBS Lett., 296(3)、 63-266(1992)) に準じて行った。 すなわ ち、蛍光測定用96穴マイクロプレートに45μ1のア ッセイバッファー(0.1Mトリス塩酸、0.1M塩化 ナトリウム、O.O1M塩化カルシウム、O.O5%ブ リジー35、pH=7.5)を入れ、5μ!の被鈴化合 物のジメチルスルホキシド溶液を加え、25μ1の活性 酸エチル=3:1次いで 2:1)で錯製し、2-(4 46 化済みヒトMMP-3と1mMの(7-メトキシクマリ

特闘2002-128769

33

【0059】MMP-13に対する阻害活性

MMP-13は公知のヒトMMP-13の遺伝子塩基配 列(J. Brol. Chem., <u>269</u>(24), 16766-16773(1994))に基づき、遺伝 子工学的(ヒト軟骨細胞cDNAライブラリーを材料と し、プライマー5°-AATAAGCTTCCACCA TGCATCCAGGGGTCCTGGC-3', 5' -CCGCTCGAGTTACCCCAAATGC TCTTCAGG-3~を用いてPCRにより増幅、ベ クターpcDNA!に挿入し、アフリカミドリザル腎臓 由来COS-1細胞に導入、培養上清を回収)に調製 し、1mMの4-アミノフェニル酢酸水銀存在下、37 \*Cで2時間保持することにより活性化したものを用い。 た。ヒトMMP-13に対する阻害活性の測定は、C. G. Knightらの方法(FEBS Lett., 296(3)、263-266(1992))に進じ て行った。すなわち、蛍光測定用96穴マイクロプレー トに45 μ l のアッセイバッファー ( i). 1 Mトリス塩 酸」0.1M塩化ナトリウム、0.01M塩化カルシウ ム。()、() 5%プリジー35、p月=7、5)を入れ、 5 μ 1 の波検化合物のジメチルスルホキシド溶液を加 え、25μ!の活性化済みヒトMMP-13と1mMの **{?-メトキシクマリン-4-イル)アセチル-L-ブ** ロリルールーロイシルーグリシルーレーロイシルールー\* \* [N-(2,4-ジニトロフェニル)-L-2、3-ジアミノプロピオニル]ーL-アラニルーL-アルギニンアミド(MCA)(ペプチド研究所製)のジメチルスルホキシド溶液をアッセイバッファーで番択して80μMにした基質溶液を25μ1加えて、蛍光プレートリーダーで蛍光(ex.320nm、em.405nm)を測定した。37℃で12時間保持して反応させた後、蛍光プレートリーダーで蛍光を測定し、残存する酵素活性を測定した。

34

【0060】MMP-<u>1、2.9に対する阻害活性</u> Johnson, L. L., Dyer, d Hupe, D. J., Current Opin ion in Chemical Biology, 2, 466-471 (1998), Knight, C. G., Willenbrock, F. and Mu G. FEBS Lett., 296 rphy. (3), 263-266 (1992). Olson, M. W., Gervasi, D. C., Mobash ery, S. and Fridman, R., Bio !. Chem., 272 (47), 29975-299 83(1997)の方法により、表1記載の条件で阻害 活性を測定した。

[0051]

【表 1 】

	MMP-1	MMP-2	MMP-9
酵素の出来	ピト	ヒト型遺伝子 組み扱え体	ヒト型道伝子 組み扱え体
プレインキュベーション 時間/温度	609@37°C	69分∞25℃	60分@25℃
インキュペーション 時間 /温度	2時間@37℃	3時間@25℃	2時間@25℃

MMP-1、2、9のいずれも基質には $25\mu$ Mの(7 -メトキシクマリンー4-イル)アセチルーL-プロリルーL-ロイシルーグリンルーL-ロイシルーしー [N-(2,4-ジニトロフェニル)ーL-2,3-ジアミノプロピオニル]ーL-アラニルーL-アルギニンアミドを、インキュベーション用のバッファーにはpH=% ※ 7. 2 に調整した50 mM モルホリフプロビルスルホン酸、10 mM塩化カルシウム、10 μM塩化亜鉛、0.05%ブリジー35を用いて実施した。参考例1の化合物のMMP阻害活性を示した。結果を表2に示す。【0952】

【表2】

MMP	MMP-1	MMP-2	MMP-3	MMP-9	MMP-13
<b>超客活性</b> (IC59/nM)	ৰহ	34	62	180	14

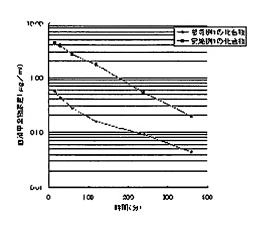
[0063]

46 前リウマチなどの関節疾患の治療剤 癌細胞の転移抑制

(19)

特開2002-128769

[図1]



# フロントページの続き

(51) Int.Cl.	識別記号		F !	テーマコード(参考)
A61P	29/00 1 0 1		A61P 29/00	1 0 1
	35/04		35/04	
	43/00 1 1 1		43/00	111
C 0 7 D	417/12		C 0 7 D 417/12	
(72)発明者	方違 均		Fターム(参考) 4C036 AA02 v	AA06 AA07 AA14 AA17
(, , , , , , , ,	大阪市此花区春日出中3丁目1香98号	住	AA20	
	友製業株式会社内		4C063 AA01	BB07 CC78 DD54 EE01
(72)発明者	堀內 良浩		4C086 AA01	AA02 AA03 BC89 NA01
	大阪市此花区春日出中3丁目1番98号	住	<b>M404</b> I	NA14 ZA57 ZA96 ZB11
	友製業株式会社内		ZB26 .	ZC20